RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

(1) N° de publication : (A n'utiliser que pour les commandes de reproduction). 2 296 420

PARIS

A1

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

²⁹ N° 75 00034

Nouveaux dérivés de morphine doués de propriétés antitussives et analgésiques. (54) A 61 K 31/485; C 07 D 489/04. Classification internationale (Int. Cl.2). (51) · 2 janvier 1975, à 15 h 27 mn. Date de dépôt 33 32 33 Priorité revendiquée : **41** Date de la mise à la disposition du B.O.P.I. - «Listes» n. 31 du 30-7-1976. public de la demande LABORATORIOS DEL DR. ESTEVE S.A., résidant en Espagne. 7 Déposant : Invention de : Antonio Esteve. 72) Titulaire : Idem (71) 73) Mandataire: Cabinet Regimbeau, Corre, Paillet, Martin et Schrimpf. 74)

La présente invention concerne des composés chimiques nouveaux utiles comme médicaments et un procédé pour leur préparation.

Les composés faisant l'objet de l'invention correspondent à la formule générale suivante :

dans laquelle n peut prendre les valeurs 3 et 4.

Les composés de l'invention présentent des propriétés pharmacologiques intéressantes et notamment des propriétés antitussives et analgésiques.

Le procédé de préparation se caractérise en ce que l'on fait réagir la morphine base avec un équivalent d'hydroxyde de sodium pour obtenir le dérivé correspondant, soluble dans l'eau. Le procédé de quaternisation proprement dit se réalise en milieu aqueux en faisant réagir le produit obtenu antérieurement 25 avec la 1,3-propanesultone ou la 1,4-butanesultone, pour obtenir le sel d'ammonium quaternaire de la morphine correspondant. Un des avantages du procédé de préparation décrit est qu'il s'effectue en milieu aqueux et à température ambiante.

La préparation de quelques uns des composés préférés 30 de la présente invention sera décrite dans les exemples suivants. étant bien entendu que ces exemples sont purement illustratifs et non limitatifs de l'invention.

Exemple 1

Sel interne de l'hydroxyde de N-(3-sulfopropyl)-morphinium

On dissout 10 g de chlorhydrate de morphine dans 90 ml d'eau distillée et on alcalinise la solution avec 10 ml d'hydroxyde d'ammonium concentré pour précipiter la morphine base. On filtre, on lave à l'eau et on laisse à l'étuve à 60°C.

10

15

20

35

On obtient 7,75 g de morphine base. On suspend 7,75 g de morphine base (27,16 mMoles) dans 50 ml d'eau et on ajoute 27,1 ml de NaOH 1 N pour dissoudre totalement. On agite pendant une heure et ensuite on ajoute 3,31 g (27,16 mMoles) de 1,3-propanesultone. On laisse en agitation pendant une nuit à la température ambiante et ensuite pendant 6 heures à l'étuve à 60°C. On laisse refroidir et on ajoute 13 ml de HCl 2 N; il se forme un précipité que l'on lave avec de l'eau distillée. On recristallise le solide obtenu dans l'eau et on obtient 7,5 g d'aiguilles blanches du sel interne de l'hydroxyde de N-(3-sulfopropyl)-morphinium, point de fusion 253-261°C (avec décomposition). Le spectre infrarouge enregistré en pastille de KBr, donne des maximums aux fréquences suivantes; 3580, 2940, 1635, 1500, 1470, 1450, 1435, 1270, 1230, 1180, 1025, 965, 940, 800, et 785 cm-1.

Exemple 2

Sel interne de l'hydroxyde de N-(4-sulfobutyl)-morphinium

On dissout 10 g de chlorhydrate de morphine dans 90 ml d'eau distillée et on alcalinise la solution avec 10 ml d'hydroxyde d'ammonium concentré pour précipiter la morphine base. On 20 filtre, on lave à l'eau et on laisse à l'étuve à 60°C. On obtient 7,75 g de morphine base. On suspend 7,75 g de morphine (27,16 mMoles) dans 50 ml d'eau et on ajoute 27,1 ml de NaOH 1 N pour dissoudre totalement. On agite pendant une heure et ensuite on ajoute 3,69 g (27,16 mMoles) de 1,4-butanesultone. On laisse en 25 agitation pendant la nuit à la température ambiante et ensuite pendant 6 heures à l'étuve à 60°C. On laisse refroidir et on ajoute 13 ml de HCl 2 N ; il se forme un précipité que l'on lave avec de l'eau distillée. On recristallise le solide obtenu dans l'eau et on obtient 5,4 g d'aiguilles blanches du sel interne de 30 l'hydroxyde de N-(4-sulfobutyl)-morphinium, point de fusion 231-240°C (avec décomposition). Le spectre infrarouge enregistré en pastille de KBr donne des maximums aux fréquences suivantes : 3580, 2940, 1660, 1640, 1500, 1450, 1270, 1225, 1200, 1180, 1025, 965, 940, 800 et 785 cm⁻¹.

<u>Toxicité aiguë</u>

15

35

La $\rm DL_{50}$ par voie intrapéritonéale est de 2.150 mg/kg (la $\rm DL_{50}$ par voie i.p. est de 370 mg/kg pour le chlorhydrate de morphine et de 153 mg/kg pour le phosphate de codéine). Le

produit est donc peu toxique. Le phénomène de Straub s'observe à la dose de 250 mg/kg i.p. mais non pas à la dose de 125 mg/kg. Il y a excitation à 500 mg/kg mais à 125 mg/kg les souris sont complètement normales.

Activité antitussive

On administre le produit aux doses de 10, 20, 40 et 60 micromoles/kg par voie sous-cutanée chez le cobaye et on détermine l'activité antitussive au bout d'une heure. On provoque la toux chez les cobayes au moyen d'un aérosol d'ammoniac.

10 Conjointement au produit à essayer, on utilise la codéine comme produit témoin. Les résultats de l'expérience sont les mêmes pour les deux produits lorsqu'on utilise des doses équimolaires.

Activité analgésique

On effectue l'essai chez la souris à laquelle on
15 produit la douleur par injection i.p. d'acide acétique. On
emploie la codéine comme produit témoin. L'activité analgésique
est la même pour les deux produits par voie orale et à des
doses équimolaires.

Accoutumance chez la souris

L'essai d'accoutumence chez la souris s'effectue en injectant par voie intrapéritonéale le produit à essayer et les produits témoins. Postérieurement, on leur injecte de la nalorphine et on observe s'il y a accoutumence ou non. On a observé que l'on obtient une réaction positive avec la morphine à

25 100 mg/kg, la métadone à 44 mg/kg et la codéine à 350 mg/kg, alors qu'avec le produit de la présente invention on obtient une réaction négative à 1000 mg/kg.

La dose humaine proposée est de 10 à 30 mg par jour. Les formules pharmaceutiques proposées sont les

30 suivantes:

35

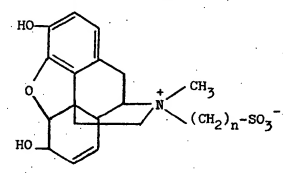
5

| Exemple de formule par gouttes |
|--|
| Sel interne de l'hydroxyde de N-(3-sulfopropyl)-morphinium 0,2 g |
| p-oxybenzoate de méthyle |
| Sorbitol 35,0 g |
| Essence Tutti-Frutti |
| Fan distillée den 100.0 ml |

| | Exemple de formule par suppositoire | | |
|----|---|-----------|----|
| | Sel interne de l'hydroxyde de N-(3-sulfopropyl)-morphinium | 0,020 | g |
| | Aérosil-200 | 0,02 | g |
| | Monolène, q.s.p | 2,0 | g |
| 5 | Exemple de formule par comprimé | • | Ŭ |
| | Sel interne de l'hydroxyde de N-(3-sulfopropyl)-morphinium | 0.010 | g |
| | Phosphate de calcium dibasique | • | _ |
| | Amidon de riz | | _ |
| | Avicel-pH (Cellulose microcristalline) | - | _ |
| 10 | Plasdone (Polyvinylpyrrolidone) | - | _ |
| | Jaune A-2 (Tartrazine) | - | _ |
| | Talc | • | _ |
| | Exemple de formule par sirop | 0, | 6 |
| | Sel interne de l'hydroxyde de N-(3-sulfopropyl)-morphinium | 0.20 | g |
| 15 | Twen-20. | • | g |
| - | Glycérine 1 | • | g |
| | Sorbitol | • | g |
| | . 1 | 0,125 | _ |
| | p-oxybenzoate de méthyle | - | _ |
| 20 | p-oxybenzoate de propyle | | _ |
| | | 0,36 | g |
| | | 0,12 | g |
| | | - | g |
| | Eau distillée, q.s.p | - | _ |
| 25 | Exemple de formule injectable | ., | _ |
| | Sel interne de l'hydroxyde de N-(3-sulfopropyl)-morphinium | 0.010 | g |
| • | Chlorure de sodium | - | _ |
| | Eau distillée apyrogène, q.s.p | - | nl |
| | En raison de leurs propriétés pharmacologiques, | | |
| 30 | composés de l'invention sont utiles au traitement des affec | tions | |
| | des voies respiratoires, notamment des rhino-pharyngites, d | .es | |
| | laryngites, des trachéites et trachéo-bronchites, des bronc | | |
| | pneumopathies aiguës, des irritations des muqueuses respira | • | 3 |
| | ainsi qu'au traitement des douleurs, notamment des douleurs | | |
| 35 | dentaires, articulaires et musculaires. | | |

REVENDICATIONS

1 - Les composés de formule générale



10

5

dans laquelle n peut prendre les valeurs 3 et 4.

2 - Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il est le sel interne de l'hydroxyde de N-(3-sulfopropyl)-morphinium.

3 - Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il est le sel interne de l'hydroxyde de N-(4-sulfobutyl)-morphinium.

4 - Procédé de préparation d'un composé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce qu'on fait réagir la morphine base avec la 1,3-propanesultone ou la 1,4-butanesultone en milieu aqueux.

5 - A titre de médicament nouveau, utile notamment comme agent antitussif et analgésique, un composé selon l'une des revendications 1 à 3.

6 - Les compositions pharmaceutiques destinées à rectale l'administration par voie orale/ou parentérale, caractérisées en ce qu'elles contiennent comme principe actif un composé selon l'une des revendications 1 à 3.